

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

Godkänd

- Chicken anaemia virus, strain CUX-1, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

AviPro THYMOVAC lüofilisaat joogivees manustamiseks

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

31622.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

•

Tamhöns

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Egg. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Estland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Lohmann Animal Health GmbH

Godkännandedatum:

1/06/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkännandenummer:

1558

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/06/2009

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0247/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland
Frankrike Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen
Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.